## 符 許 協 力 条 約

PCT

REC'D 15 APR 2004

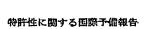
WIPO POT

## 特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) (PCT36条及びPCT規則70)

出願人又は代理人 の書類記号 PCT-0314	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP03/09610	国際出願日 (日.月.年) 29.07.2003 (年.月.年) 30.07.2002				
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' C07D235/30, C07D401/12, C07D401/14, C07D403/04, C07D403/12, C07D403/14, C07D 405/12, C07D413/12, A61K31/4184, A61K31/4196, A61K31/4245, A61K31/4439, A61K31/444, A61K31/454, A61K31/496,					
出願人(氏名又は名称) 萬有製薬株式会社					
1. この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第57条 (PCT36条) の規定に従い送付する。					
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で4 ページからなる。					
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a					
補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細书、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則70.16及び実施細則第607号参照)					
第 I 欄 4 . 及び補充欄に示したように、出願時における国際出顧の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙					
b 電子媒体は全部で (電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。 (実施細則第802号参照)					
4. この国際予備審査報告は、次の内容を	ŝt.				
図 第 I 欄 国際予備審査報告の基礎					
・ □ 第½¼ 国際出願に対する	意見 01.11.2034				
(107)					
国際予備審査の韶求審を受理した日 25.02.2004	国際予備審査報告を作成した日 19.03.2004				
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 3336				

様式PCT/IPEA/409 (表紙) (2004年1月)



国際出願番号 PCT/JP03/09610

第 I 棚 報告の基礎					
1. この国際予備審査報告は、下記に <del>示す場合</del> を除くほか、国際出願の官語を基礎とした。					
この国際ア伽神登報告は、下記に示す場合を除くほか、国際田旗の言語を基礎とした。 この報告は、					
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)					
X 出願時の国際出願書類					
□ 明和 <b>告</b> 第 ページ、 第 ページ・ 第 ページ・	、 付けで国際予備審査機関が受理したもの				
請求の範囲   第 項、   項*、   第 項*、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの				
第 項*、 図面 第	図*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの				
第					
3.  補正により、下記の書類が削除された。	1				
□ 明細審 第 □ □	ページ 項 ページ/図 こ記載すること)				
4. この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c))					
□ 明細者 第 □ 請求の範囲 第 □ 図面 第 □ 配列表(具体的に記載すること) □ 配列表に関連するテーブル(具体的に	ページ 項 ページ/図 こ記載すること)				
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded"	げ と配入されることがある。				



国際出願番号 PCT/JP03/09610

第7編 別がほ、塩少性又は産業工の利用可能性についての伝売12米(FC135乗(2))に定める発揮、				
1. 見解			•	
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-27		
造歩性(IS)	請求の範囲 頭求の範囲	1-27		
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-27		

## 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: WO 93/03714 A2 (JOHN COMPANY) 文献 2: WO 02/28835 A1 (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD) 文献 3 : JP 2001-139574 A (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD)

請求の範囲1-13に記載された化合物を有効成分とするメラニン凝集ホルモン 受容体拮抗剤、及び、請求の範囲14-25に記載された化合物、請求の範囲26に記載された医薬組成物、請求の範囲27に記載された化合物の製造方法は、国際調査報告で引用された上記何れの文献にも開示されておらず、かつ、それらの文献から当業者にとって自明のものであるともいえない。したがって、請求の範囲1-27に係る発明は新規性及び進歩性を有する。

## 特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/09610

補充欄

いずれかの欄の大きさが足りない場合

国際特許分類 (IPC) の続き

A61K31/497, A61K31/501, A61K31/506, A61K31/5377, A61K31/55, A61P1/00, A61P1/16, A61P3/00, A61P3/04, A61P3/06, A61P3/10, A61P5/00, A61P9/00, A61P9/04, A 61P9/10, A61P9/12, A61P11/00, A61P13/12, A61P15/00, A61P15/06, A61P15/08, A6 1P17/00, A61P19/06, A61P25/00, A61P25/02, A61P25/08, A61P25/18, A61P25/20, A61P25/22, A61P25/24, A61P25/28, A61P25/30, A61P25/32, A61P25/36, A61P35/00, A61P43/00